WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07C 29/136, B01J 23/42, 23/68

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 98/52891

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

26. November 1998 (26.11.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/02777

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Mai 1998 (12.05.98)

(81) Bestimmungsstaaten: CN, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

197 20 657.3

16. Mai 1997 (16.05.97)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FISCHER, Rolf [DE/DE]; Bergstrasse 98, D-69121 Heidelberg (DE). PINKOS, Rolf [DE/DE]; Birkental 3a, D-67098 Bad Dürkheim (DE). WULFF-DÖRING, Joachim [DE/DE]; Hanns-Fay-Strasse 4, D-67227 Frankenthal (DE).

(74) Anwalt:

ISENBRUCK,

Günter,

Bardehle,

Theodor-Heuss-Anlage 12, D-68165 Mannheim (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

eintreffen.

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING ALIPHATIC ALCOHOLS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON ALIPHATISCHEN ALKOHOLEN

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing aliphatic alcohols by hydrogenating aliphatic carboxylic acids, anhydrides or esters thereof or lactones in the presence of a catalyst containing Pt and Re in metallic or oxidic form. Said catalyst also contains at least one other element from groups 5 to 12 and 14 and from the group of lanthanides of the periodic table of elements in metallic or oxidic form.

(57) Zusammenfassung

In einem Verfahren zur Herstellung von aliphatischen Alkoholen durch Hydrierung von aliphatischen Carbonsäuren oder Anhydriden oder Estern davon oder Lactonen in Gegenwart eines Pt und Re jeweils im metallischer oder oxidischer Form enthaltenden Katalysators enthält der Katalysator ferner mindestens ein weiteres Element aus den Gruppen 5 bis 12 und 14 und der Lanthaniden des Periodensystems der Elemente in metallischer oder oxidischer Form.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE.	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
				_			

Verfahren zur Herstellung von aliphatischen Alkoholen

10

5

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von aliphatischen Alkoholen durch Hydrierung von aliphatischen Carbonsäuren oder Anhydriden oder Estern davon oder Lactonen in Gegenwart eines Katalysators.

15

Unterschiedliche Verfahren zur Hydrierung von aliphatischen Carbonsäuren zu aliphatischen Alkoholen sind bekannt.

20

In K. Yoshino et.al., "Hydrogenation of carboxylic acids by rhenium-osmium bimetallic catalyst", JAOCS, Band 67, Nr. 1, Januar 1990, Seiten 21 bis 24 ist die Hydrierung von Hexansäure und Decansäure zu den entsprechenden Alkoholen in Gegenwart eines Katalysators beschrieben, der Re_2O_7 und OsO_4 auf einem Kohlenstoffträger enthält.

- In der DE-A-27 15 667 ist ein Verfahren zur Herstellung von 1,4-Butandiol durch Hydrierung von Maleinsäureanhydrid, Maleinsäure oder Fumarsäure beschrieben, wobei als Katalysator Pd und Re auf einem speziellen Silikoacetat eingesetzt wird. Die Reaktionstemperatur beträgt 205 bis 230°C.
- In der EP-B-0 417 867 sind Katalysatoren für die Hydrierung von Carbonsäuren und deren Anhydriden zu Alkoholen oder Estern beschrieben. Als
 Katalysatoren werden beispielsweise Pd, Pd/Re, Ag/Pd, Ag/Pd/Re auf
 Kohlenstoff eingesetzt. Es werden die Umsetzungen von Essigsäure zu
 Ethanol und von Maleinsäureanhydrid zu gamma-Butyrolacton beschreiben.

- 2 -

Die Umsetzung wird bei Temperaturen im Bereich von 194 bis 251°C durchgeführt.

In der US 4,214,106 ist ein Verfahren zur Herstellung von Ethylenglykol aus Glykolsäure beschrieben. Die Umsetzung wird an Pd/Re, Pd/Ag, Ru/Rh, Pd/Au, Re/Ag, Pt/Rh oder Pd/Re/Ag als Katalysatoren bei einer Temperatur im Bereich von 145 bis 241°C durchgeführt.

Die bekannten Katalysatoren weisen nicht in allen Anwendungen genügend hohe Aktivitäten oder Selektivitäten auf.

Zudem besteht beim Einsatz von Carbonsäuren, insbesondere in Form von wäßrigen Lösungen, die Gefahr von Korrosion an den Werkstoffen der Apparaturen die mit den Carbonsäuren in Berührung kommen, beispielsweise Reaktionsgefäßen. Aus diesem Grund müssen entweder sehr dicke Stähle oder edle und damit kostspielige Materialien für die Apparaturen verwendet werden. Es besteht somit Nachfrage nach einem Verfahren, bei dem das Problem der Korrosion deutlich vermindert ist.

15

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist die Bereitstellung eines Verfahrens zur Herstellung von aliphatischen Alkoholen durch Hydrierung von aliphatischen Carbonsäuren mit mindestens 3 Kohlenstoffatomen oder Anhydriden oder Estern davon oder Lactonen in Gegenwart eines Pt und Re in metallischer oder oxidischer Form enthaltenden Katalysators, das die Nachteile der bekannten Verfahren vermeidet.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst durch Verwendung eines Katalysators, der neben Pt und Re jeweils in metallischer und oxidischer Form ferner mindestens ein weiteres Element aus den Gruppen 5 bis 12 und 14

- 3 -

und der Lanthaniden des Periodensystems der Elemente in metallischer oder oxidischer Form enthält.

Die Erfindung betrifft auch einen derartigen Katalysator und dessen Verwendung zur Hydrierung von aliphatischen Carbonsäuren oder Anhydriden oder Estern davon oder Lactonen.

Erfindungsgemäß wurde gefunden, daß die vorstehend aufgeführte Umsetzung bei Verwendung des erfindungsgemäßen Katalysators bei niedrigen Temperaturen, vorzugsweise von maximal 200°C, durchgeführt werden kann, was zu einer sehr starken Verringerung des Korrosionsproblems in den Apparaturen führt.

7.77

Der erfindungsgemäße, beziehungsweise erfindungsgemäß eingesetzte Katalysator enthält oder insbesondere besteht aus Pt, Re und mindestens einem weiteren Element aus den Gruppen 5 bis 12 und 14 und der Lanthaniden des Periodensystems der Elemente (IV. Hauptgruppe, I., II., V., VII., VIII., Nebengruppe des Periodensystems der Elemente) jeweils in metallischer oder oxidischer Form, gegebenenfalls auf einem Träger.

20

25

15

10

Die Erfindung betrifft weiterhin einen Katalysator, herstellbar durch Reduktion einer wäßrigen Aufschlämmung und/oder Lösung von Oxiden, Oxidhydraten, Carbonaten, Nitraten, Carboxylaten, Chelaten, Sulfaten, Phosphaten und/oder Halogeniden von Pt, Re und mindestens einem weiteren Element aus den Gruppen 5 bis 12 und 14 und der Lanthaniden des Periodensystems der Elemente.

Vorzugsweise stammt das mindestens eine weitere Element aus den Gruppen.
6, 10 und 11 des Periodensystems der Elemente. Es wird in metallischer oder oxidischer Form eingesetzt. Besonders bevorzugt sind die Elemente Sn,

- 4 -

V, Cr, Mo, W, Mn, Fe, Ru, Os, Co, Ni, Pd, Cu, Ag, Au, Zn, La und Ce. Insbesondere bevorzugt sind Mo, Ag, Au und/oder Pd in metallischer oder oxidischer Form. Gemäß einer Ausführungsform der Erfindung enthält der Katalysator nur ein weiteres Element in metallischer oder oxidischer Form.

Der Katalysator kann als Voll- oder Trägerkatalysator eingesetzt werden. Beim Einsatz als Trägerkatalysator können als Trägermaterial alle geeigneten Materialien eingesetzt werden, beispielsweise Aktivkohlen, SiO₂, Al₂O₃, TiO₂, ZrO₂, Tonerden, wie Montmorillonite, Zeolithe oder Gemische davon. Der Katalysator kann auf unterschiedliche Weise hergestellt werden. Beispielsweise ist der Katalysator herstellbar durch Reduktion einer wäßrigen Aufschlämmung und/oder Lösung von Oxiden, Oxidhydraten, Carbonaten, Nitraten, Carboxylaten, Chelaten, insbesondere mit 1,3-Diketoverbindungen, Sulfaten, Phosphaten und/oder Halogeniden von Pt, Re und mindestens einem weiteren Element aus den Gruppen 5 bis 12 und 14 und der Lanthaniden des Periodensystems der Elemente. Die Herstellung kann dabei so erfolgen, daß alle Komponenten zusammen vorgelegt werden und bevorzugt mit Wasserstoff reduziert werden. Die Reduktion kann jedoch auch nacheinander vor sich gehen. Die Aktivierung oder Reduktion des Katalysators beziehungsweise der Katalysatorvorläufer erfolgt dabei vorzugsweise bei Temperaturen von 200 bis 500°C, besonders bevorzugt von 210 bis 400°C, insbesondere von 220 bis 300°C. Nach der Reduktion liegen die Katalysatoren oft nicht oder nur zu einem geringen Teil als intermetallische Verbindungen vor.

10

15

20

25

30

Beispielsweise werden in Wasser PtO₂, eine Re-Verbindung wie Re₂O₇ und mindestens eine weitere Verbindung der dritten Komponente vorgelegt und sodann mit Wasserstoff reduziert. Der so erhaltene Katalysator kann direkt zur Hydrierung eingesetzt werden. Trägerkatalysatoren können beispielsweise

25

so hergestellt werden, daß sich Platinoxid oder Platinoxidhydrat bereits auf dem Träger befinden, wobei das Pt/Träger-Gemisch durch Tränkung oder gemeinsame Fällung von Platinoxid- oder Platinoxidhydrat-Vorläufer und Trägermaterial und anschließende Calcinierung hergestellt werden können. Die Re-Verbindungen sowie die weitere Komponente können durch Tränkung oder Fällung zusätzlich aufgebracht werden. Dabei kann beispielsweise das Platinoxid oder Platinoxidhydrat zuvor auf dem Träger bereits reduziert worden sein.

Das Gewichtsverhältnis von Pt zu Re beziehungsweise Pt zu dem mindestens einen weiteren Element beträgt vorzugsweise von 100 bis 0,01, besonders bevorzugt 50 bis 0,05, insbesondere 10 bis 0,1.

Vorzugsweise wird Pt vor der Reduktion oder Aktivierung in Form des
Oxids oder Oxidhydrats eingesetzt. Insbesondere liegt die Pt-Komponente als
PtO₂ vor. Als Re-Quelle können übliche Re-Verbindungen eingesetzt werden,
vorzugsweise wird Re₂O₇ eingesetzt.

Die Katalysatoren können je nach dem Herstellungsverfahren in Pulverform, in Form von Formkörpern wie Strängen, Tabletten, Pellets oder als Festbett erhalten werden.

Prinzipiell können alle aliphatischen Carbonsäuren oder Anhydride oder Ester davon oder Lactone im erfindungsgemäßen Verfahren zu den aliphatischen Alkoholen hydriert werden.

Vorzugsweise weist die aliphatische Carbonsäure mindestens 3 Kohlenstoffatome, besonders bevorzugt mindestens 4 Kohlenstoffatome auf. Die Zahl der Kohlenstoffatome bezieht sich auf die einzelne Säure und beinhaltet die WO 98/52891

- 6 -

PCT/EP98/02777

Carboxylgruppen. Derivate der Carbonsäure weisen entsprechend mehr Kohlenstoffatome auf.

Dabei enthält die Carbonsäure gemäß einer Ausführungsform keine OH-Gruppen in Nachbarstellung zu den Carboxylgruppen beziehungsweise überhaupt keine Hydroxylgruppen.

Die Anzahl der Carboxylgruppen in der Carbonsäure ist nicht kritisch. Üblicherweise werden Mono-, Di-, Tri- oder Tetracarbonsäuren eingesetzt, besonders bevorzugt Mono- oder Dicarbonsäuren.

Auch die Anzahl an Kohlenstoffatomen in der Carbonsäure ist unkritisch. Vorzugsweise weist sie 3 bis 30, insbesondere 4 bis 20, speziell 4 bis 10 Kohlenstoffatome auf. Der aliphatische Rest kann dabei linear oder verzweigt sein. Er kann eine oder mehrere Doppel- und/oder Dreifachbindungen im Gerüst aufweisen. Übliche Anhydride oder Ester können anstelle der freien Carbonsäure im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzt werden.

Beispiele geeigneter Carbonsäuren sind Monocarbonsäuren, wie Propionsäure, Buttersäure, Pentansäure, Hexansäure, Pentadecansäure, Hexadecansäure, Heptadecansäure und Octadecansäure. Die Monocarbonsäuren können dabei ungesättigt sein. Beispiele geeigneter Dicarbonsäuren sind Bernsteinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, und Adipinsäure.

25 Beispiele für Lactone sind Butyrolacton, Methylbutyrolactone oder Caprolacton.

Liegen Doppel- oder Dreifachbindungen im Gerüst vor, so werden sie bei der Hydrierung zu den gesättigten Verbindungen mithydriert. Liegen Carbonylgruppen vor, so werden auch diese hydriert.

- 7 -

Die erhaltenen Alkohole sind vielseitig einsetzbar, beispielsweise als Lösungsmittel, Zwischenprodukte oder Alkoholkomponenten für Polymere.

Dicarbonsäuren können bei der Hydrierung unverdünnt oder in Lösung oder Suspension eingesetzt werden. Als Lösungsmittel eignen sich alle unter den Reaktionsbedingungen inerten Stoffe, wie Wasser, Dioxan, Tetrahydrofuran, Ethylenglykolether, Kohlenwasserstoffe wie Hexan oder Alkohole wie Methanol, Ethanol oder das in der Umsetzung erhaltene Reaktionsprodukt. Bevorzugt werden Wasser und/oder bei der Reaktion entstehende Alkohole als Lösungsmittel eingesetzt. Beispielsweise wird bei der Hydrierung von Buttersäure Butanol eingesetzt. Die Hydrierung kann kontinuierlich oder diskontinuierlich durchgeführt werden. Dabei werden die Katalysatoren bei der diskontinuierlichen Fahrweise beispielsweise in Pulverform, bei der kontinuierlichen Fahrweise beispielsweise in einem Festbett angeordnet. Bei kontinuierlicher Fahrweise kann eine Produktrückführung vorgesehen werden.

1 15

10

15

25

Die Temperatur bei der Hydrierung beträgt vorzugsweise maximal 200°C. Die Hydriertemperaturen liegen vorzugsweise im Bereich von 30 bis 200°C, besonders bevorzugt 100 bis 185°C, insbesondere 120 bis 170°C. Der Reaktionsdruck, der in der Regel mit Wasserstoff eingestellt wird, liegt vorzugsweise im Bereich von 1 bis 350 bar. Die Umsetzung kann in der Gasphase durchgeführt werden, wobei der Druck vorzugsweise 1 bis 80 bar beträgt. Bei der Durchführung der Reaktion in der Flüssigphase beträgt der Druck vorzugsweise 20 bis 330 bar, besonders bevorzugt 100 bis 300 bar.

Die Hydrierung kann dabei in Gegenwart von Wasser durchgeführt werden.

Bei der Hydrierung von aliphatischen Dicarbonsäuren oder Anhydriden oder Estern davon in Gegenwart des erfindungsgemäßen Katalysators können neben aliphatischen Diolen auch Lactone durch Ringschluß gebildet werden.

- 8 -

Durch geeignete Auswahl des mindetens einen weiteren Elements des Katalysators kann dabei die Selektivität in bezug auf Diol oder Lacton gesteuert werden. Beispielsweise werden bei Verwendung von Kobaltacetat als Quelle für das weitere Element überwiegend Methylbutyrolactone bei der Reduktion von Itaconsäure gebildet. Bei Verwendung von Palladiumacetat als Quelle für das weitere Element wird überwiegend 2-Methylbutandiol gebildet.

Die Erfindung wird nachstehend anhand von Beispielen näher erläutert.

10 Beispiele

15

Beispiel 1

In einem Metallautoklaven wurden 0,1 g PtO₂, 0,2 g Re₂O₇, 0,1 g Silberacetat und 9 g Wasser vorgelegt. Anschließend wurde 60 bar Wasserstoff aufgepreßt und unter Rühren auf 270°C aufgeheizt. Nach 1 Stunde wurde auf Raumtemperatur abgekühlt, der Autoklav entspannt und 1 g Adipinsäure zugegeben. Danach wurden 100 bar Wasserstoff aufgepreßt und es wurde unter Rühren auf 150°C aufgeheizt. Nach 2 Stunden wurde wieder abgekühlt und entspannt. Der Reaktionsaustrag wurde gaschromatographisch analysiert. Es fanden sich bei vollständigem Adipinsäureumsatz 81,3% 1,6-Hexandiol. Der Rest bestand aus n-Hexanol, 6-Hydroxycapronsäure und dem Ester aus Hexandiol und Hydroxycapronsäure.

25 Beispiel 2

30

Analog Beispiel 1 wurde Itaconsäure hydriert. Bei 100% Umsatz fanden sich im Reaktionsaustrag 45,2% 2-Methylbutandiol und 47,9% Methylbutyrolactone. Der Rest bestand überwiegend aus 3-Methyltetrahydrofuran, 2-Methylbutanol und 3-Methylbutanol.

- 9 -

Beispiel 3

Analog Beispiel 2 wurde statt Silberacetat Kobaltacetat für die Katalysatorpräparation eingesetzt. Nach Hydrierung analog Beispiel 2 fanden sich im Reaktionsaustrag 17,1% 2-Methylbutandiol und 75,6% Methylbutyrolactone. Der Rest bestand überwiegend aus 3-Methyltetrahydrofuran, 2-Methylbutanol und 3-Methylbutanol.

Beispiel 4

10

15

Analog Beispiel 2 wurde statt Silberacetat Triphenylphosphinogoldnitrat für die Katalysatorpräparation eingesetzt. Nach Hydrierung analog Beispiel 1 fanden sich im Reaktionsaustrag 62,5% 2-Methylbutandiol und 24,4% Methylbutyrolactone. Der Rest bestand überwiegend aus 3-Methyltetrahydrofuran, 2-Methylbutanol und 3-Methylbutanol.

Beispiel 5

Analog Beispiel 2 wurde statt Silberacetat Palladiumacetat für die Katalysatorpräparation eingesetzt. Nach Hydrierung analog Beispiel 2 fanden sich im Reaktionsaustrag 76,7% 2-Methylbutandiol und 1,8% Methylbutyrolactone. Der Rest bestand überwiegend aus 3-Methyltetrahydrofuran, 2-Methylbutanol und 3-Methylbutanol.

25 Beispiel 6

Analog Beispiel 2 wurde statt Silberacetat Molybdäntrioxid für die Katalysatorpräparation eingesetzt. Nach Hydrierung analog Beispiel 2 fanden sich im Reaktionsaustrag 73,3% 2-Methylbutandiol und 8,8% Methylbutyrolactone.

Der Rest bestand überwiegend aus 3-Methyltetrahydrofuran, 2-Methylbutanol und 3-Methylbutanol.

Beispiel 7

5

10

Analog Beispiel 1 wurde Maleinsäure bei 140°C hydriert. Bei 100% Umsatz fanden sich im Austrag 70% 1,4-Butandiol. Der Rest bestand überwiegend aus Tetrahydrofuran, gamma-Butyrolacton, 4-Hydroxybutyraldehyd und Butanol.

15

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von aliphatischen Alkoholen durch Hydrierung von aliphatischen Carbonsäuren mit mindestens 3 Kohlenstoffatomen oder Anhydriden oder Estern davon oder Lactonen in Gegenwart eines Pt und Re jeweils in metallischer oder oxidischer Form enthaltenden Katalysators, dadurch gekennzeichnet, daß der Katalysator ferner mindestens ein weiteres Element aus den Gruppen 5 bis 12 und 14 und der Lanthaniden des Periodensystems der Elemente in metallischer oder oxidischer Form enthält.
 - 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Katalysator durch Reduktion einer wäßrigen Aufschlämmung und/oder Lösung von Oxiden, Oxidhydraten, Carbonaten, Nitraten, Carboxylaten, Chelaten, Sulfaten, Phosphaten und/oder Halogeniden von Pt, Re und mindestens einem weiteren Element aus den Gruppen 5 bis 12 und 14 und der Lanthaniden des Periodensystems der Elemente hergestellt wird.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Katalysator als mindestens ein weiteres Element mindestens ein Element aus den Gruppen 6, 10 und 11 des Periodensystems der Elemente in metallischer oder oxidischer Form enthält.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Katalysator Mo, Ag, Au und/oder Pd jeweils in metallischer oder oxidischer Form enthält.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet,
 daß die Temperatur bei der Hydrierung maximal 200°C beträgt.

10

- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Hydrierung in Gegenwart von Wasser durchgeführt wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet,
 daß die Pt-Komponente vor einer Reduktion mit Wasserstoff als PtO₂ vorliegt.
 - 8. Verfahren zur Herstellung von aliphatischen Diolen und Lactonen durch Hydrierung von aliphatischen Dicarbonsäuren oder Anhydriden oder Estern davon in Gegenwart eines Katalysators, dadurch gekennzeichnet, daß das Verfahren eines oder mehrere der Merkmale der Ansprüche 1 bis 7 aufweist.
- Verwendung von Katalysatoren, wie sie in einem der Ansprüche 1 bis
 4 beschrieben sind, zur Hydrierung von aliphatischen Carbonsäuren oder Anhydriden oder Estern davon oder Lactonen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ational Application No PCT/EP 98/02777

A CLASS	IFICATION OF CUR IFOT HAVETER		.,				
ÎPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER C07C29/136 B01J23/42 B01J23/	68					
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	SEARCHED						
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)					
170 6	CO/C B01J						
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields se	arched				
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data ba	use and, where practical, search terms used					
	·		,				
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rela	evant passages	Relevant to claim No.				
Х	GB 155 174 A (HOECHST AG) 30 Augusee column 2, line 40-62 - column 11-30; claims 3,12	ust 1979 n 3, line	1-9				
χ	US 4 214 106 A (FREUDENBERG DIET) 22 July 1980 cited in the application see column 2, line 23-39 - column 60-63; claims 1-3	1-9					
Х	EP 0 417 867 A (BP CHEM INT LTD; BRITISH PETROLEUM CO PLC (GB)) 20 March 1991 cited in the application see page 2, line 42 - page 3, line 10						
	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed i	n annex.				
* Special cat	legories of cited documents:	"T" later document published after the inter	mational filling data				
"A" docume	nt defining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	the application but				
	ered to be of particular relevance ocument but published on or after the international	invention					
Tilling da	ate.	"X" document of particular relevance; the c cannot be considered novel or cannot	be considered to				
WINCH	nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the do	cument is taken alone				
спацол	or other special reason (as specified) Int referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an involve and	ventive step when the				
otner m	other means ments, such combination being obvious to a person skilled						
"P" docume later the	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent i	family				
Date of the a	ctual completion of theinternational search	Date of mailing of the international sear					
31	l August 1998	14/09/1998					
Name and m	nailing address of the ISA	Authorized officer	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Gryczka, P					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In ational Application No PCT/EP 98/02777

	tent document in search repoi	t	Publication · date		Patent family member(s)	Publication date
GB	155174	Α		NONE		
US	4214106	Α	22-07-1980	DE	2715666 A	12-10-1978
				BE	865808 A	09-10-1978
				CA	1098544 A	31-03-1981
				FR	2386508 A	03-11-1978
				GB	1599598 A	07-10-1981
				JP	53124206 A	30-10-1978
				NL	7803695 A	10-10-1978
EP	0417867	Α	20-03-1991	AT	128381 T	15-10-1995
				AU	602208 B	04-10-1990
				AU	1497888 A	02-11-1988
				CN	1030072 A,B	04-01-1989
				CN	1055360 A,B	16-10-1991
				CN	1059296 A,B	11-03-1992
				DE	3854529 D	02-11-1995
				DE	38 54529 T	28-03-1996
				EP	0285420 A -	05-10-1988
				EP	0662343 A	12-07-1995
				WO	8 80 7515 A	06-10-1988
				JP	1503459 T	22-11-1989
				JP	2749090 B	13-05-1998
				US	4985572 A	15-01-1991
				US	5149680 A	22-09-1992

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int utionales Aktenzeichen PCT/EP 98/02777

A KLASS	ELTERNING DEC. AND ST. DAMES OF THE ST. LINES.		
ÎPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07C29/136 B01J23/42 B01J23/6	68	
Nach der in	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
IPK 6	nter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo C07C B01J		
	ute aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so		
Währeng oe	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	vame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der In Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	GB 155 174 A (HOECHST AG) 30.Augu siehe Spalte 2, Zeile 40-62 - Spa Zeile 11-30; Ansprüche 3,12	ust 1979 alte 3,	1-9
X	US 4 214 106 A (FREUDENBERG DIETE 22.Juli 1980 in der Anmeldung erwähnt siehe Spalte 2, Zeile 23-39 - Spazeile 60-63; Ansprüche 1-3	1-9	
X	EP 0 417 867 A (BP CHEM INT LTD; PETROLEUM CO PLC (GB)) 20.März 19 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 2, Zeile 42 - Seite 3 10	991	1-9
entne	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	Siehe Anhang Patentfamilie	
*Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Ookument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Rechercherbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem prioritätsdatum veröffentlichung ausgeführt) "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlichung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegen den Prioritätsdatum veröffentlichung seiger den Prioritätsdatum veröffentlichung seiger den Prioritätsdatum veröffentlichung seiger den Prioritätsdatum veröffentlichung des der dem Prioritätsdatum veröffentlichung seiger den Prioritätsdatum veröffentlichung des der dem Prioritätsdatum veröffentlichung seiger den Prioritätsdatum veröffentlichung seiger den Prioritätsdatum veröffentlichung seiger den Prioritätsdatum veröffentlichung einer Bedeutung; die beanspruchte Erfink kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung veröffentlichung veröffentlichung veröffentlichung veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfink kann nicht als auf erfinderischer Täti			
	1.August 1998	Absendedatum des internationalen Red	ан кливопенка на
Name und P	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (-31-70) 340-2040 TV 31-551-000 pt	Bevollmächtigter Bediensteter	
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Gryczka, P			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Ir. stionales Aktenzeichen PCT/EP 98/02777

lm R angefüh	echerchenberich rtes Patentdoku	nt ment	Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
GB	155174	Α		KEIN	NE .	
US	4214106	Α	22-07-1980	DE	2715666 A	12-10-1978
				BE	865808 A	09-10-1978
				CA	1098544 A	31-03-1981
				FR	2386508 A	03-11-1978
				GB	1599598 A	07-10-1981
				JP	53124206 A	30-10-1978
				NL	7803695 A	10-10-1978
EP	0417867	Α	20-03-1991	AT	128381 T	15-10-1995
				AU	602208 B	04-10-1990
				AU	1497888 A	02-11-1988
				CN	1030072 A,B	04-01-1989
				CN	1055360 A,B	16-10-1991
				CN	1059296 A,B	11-03-1992
				DE	3854529 D	02-11-1995
				DE	3854529 T	28-03-1996
				EP	0285420 A	05-10-1988
				EP	0662343 A	12-07-1995
				WO	8807515 A	06-10-1988
				JP	1503459 T	22-11-1989
				JP	2749090 B	13-05-1998
				US	4985572 A	15-01-1991
				US	5149680 A	22-09-1992



WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM



Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 98/52891

C07C 29/136, B01J 23/42, 23/68

A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

26. November 1998 (26.11.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/02777

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Mai 1998 (12.05.98)

(81) Bestimmungsstaaten: CN, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

197 20 657.3

16. Mai 1997 (16.05.97)

DE

Veröffentlicht Mit revidiertem internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(DE).

(72) Erfinder; und

(74) Anwalt:

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FISCHER, Rolf [DE/DE]; Bergstrasse 98, D-69121 Heidelberg (DE). PINKOS, Rolf [DE/DE]; Birkental 3a, D-67098 Bad Dürkheim (DE). WULFF-DÖRING, Joachim [DE/DE]; Hanns-Fay-Strasse

ISENBRUCK,

4, D-67227 Frankenthal (DE).

Günter; Theodor-Heuss-Anlage 12, D-68165 Mannheim (DE).

Bardehle,

(88) Veröffentlichungsdatum des revidierten Recherchenberichts: 4, Marz 1999 (04.03.99)

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING ALIPHATIC ALCOHOLS

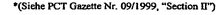
(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON ALIPHATISCHEN ALKOHOLEN

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing aliphatic alcohols by hydrogenating aliphatic carboxylic acids, anhydrides or esters thereof or lactones in the presence of a catalyst containing Pt and Re in metallic or oxidic form. Said catalyst also contains at least one other element from groups 5 to 12 and 14 and from the group of lanthanides of the periodic table of elements in metallic or oxidic form.

(57) Zusammenfassung

In einem Verfahren zur Herstellung von aliphatischen Alkoholen durch Hydrierung von aliphatischen Carbonsäuren oder Anhydriden oder Estern davon oder Lactonen in Gegenwart eines Pt und Re jeweils im metallischer oder oxidischer Form enthaltenden Katalysators enthält der Katalysator ferner mindestens ein weiteres Element aus den Gruppen 5 bis 12 und 14 und der Lanthaniden des Periodensystems der Elemente in metallischer oder oxidischer Form.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	[srae]	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	ľŤ	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Котеа	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	L	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		



_	INTERNATIONAL SEARCH	REPORT	Intern al App	dication No
			PCT/EP 98	3/02777
A. CLASSI IPC 6	ification of subject matter C07C29/136 B01J23/42 B01J23/	'68		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	sation and IPC		
	SEARCHED			
IPC 6	commentation searched (classification system followed by classification CO7C BO1J	ion symbols)		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are inclu	ided in the fields se	arched .
Electronia d	data base consulted during the international search (name of data be	use and, where practical,	search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	levant passages		Relevant to claim No.
X	GB 1 551 741 A (HOECHST AG) 30 A see column 2, line 40-62 - column 11-30; claims 3,12		1-9	
X	US 4 214 106 A (FREUDENBERG DIET 22 July 1980 cited in the application see column 2, line 23-39 - column 60-63; claims 1-3	1-9		
X	EP 0 417 867 A (BP CHEM INT LTD PETROLEUM CO PLC (GB)) 20 March cited in the application see page 2, line 42 - page 3, li	1-9		
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family n	nembers are listed in	n annex.
*Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but isser than the priority date claimed "T" tater document published after the international conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the or cannot be considered to involve an inventive and inventive at particular relevance; the or cannot be considered to involve an inventive and invention "X" document of particular relevance; the or cannot be considered to involve an inventive and invention "X" document of particular relevance; the or cannot be considered to involve an inventive and inve				the application but aimed invention be considered to unment is taken alone aimed invention entive step when the re other such docu- s to a person skilled
	3 November 1998	Date of mailing of the 2.7.12.5	he international sear	ch report
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intern. ial Application No
PCT/EP 98/02777

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
GB 1551741 /	30-08-1979	DE 2519817 A BE 841409 A CA 1070711 A FR 2310331 A JP 51133212 A NL 7604539 A	11-11-1976 03-11-1976 29-01-1980 03-12-1976 18-11-1976 05-11-1976
US 4214106	A 22-07-1980	DE 2715666 A BE 865808 A CA 1098544 A FR 2386508 A GB 1599598 A JP 53124206 A NL 7803695 A	12-10-1978 09-10-1978 31-03-1981 03-11-1978 07-10-1981 30-10-1978
EP 0417867	A 20-03-1991	AT 128381 T AU 602208 B AU 1497888 A CN 1030072 A,B CN 1055360 A,B CN 1059296 A,B DE 3854529 D DE 3854529 T EP 0285420 A EP 0662343 A WO 8807515 A JP 1503459 T JP 2749090 B US 4985572 A US 5149680 A	15-10-1995 04-10-1990 02-11-1988 04-01-1989 16-10-1991 11-03-1992 02-11-1995 28-03-1996 05-10-1988 12-07-1995 06-10-1988 22-11-1989 13-05-1998 15-01-1991 22-09-1992

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern. rales Aktenzeicher

	•	PCT/EP 9	8/02///		
A KLASSII IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07C29/136 B01J23/42 B01J23/6	58			
Nach der int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK			
B. RECHEI	RCHIERTE GEBIETE				
Recherchies IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo C07C B01J	le)			
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so				
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	erne der Datenbank und evti. verwendete	Suchbegriffe)		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
х	GB 1 551 741 A (HOECHST AG) 30. August 1979 siehe Spalte 2, Zeile 40-62 - Spa Zeile 11-30; Ansprüche 3,12	ilte 3,	1-9		
X	US 4 214 106 A (FREUDENBERG DIETE 22. Juli 1980 in der Anmeldung erwähnt siehe Spalte 2, Zeile 23-39 - Spa Zeile 60-63; Ansprüche 1-3	1-9			
x	EP 0 417 867 A (BP CHEM INT LTD; PETROLEUM CO PLC (GB)) 20. März 1 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 2, Zeile 42 - Seite 3 10	1991	1-9		
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu sehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie			
* Bezonden *A* Veröffe aber r *E* älteres Anme *L* Veröffe scheir ander soll or ausge *O* Veröffe eine £ *P* Veröffe dem b	*Besondere Katsgorien von angegebenen Veröffentlichungen: *A* Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem intermationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsenspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherorhenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *Datum des Absohlusses der internationalen Recherorhe *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum einer det fem Prioritätsdatum veröffentlichungen ist und mit der Anmeldedatum einer angegeben ist **X* Veröffentlichung oberanderer Bedeutung; die beanspruchte Erfind kann allein autgrund dieser Veröffentlichung micht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen veröffentlichung einer Anmeldedatum, aber nach Anmeldedatum, aber nach extenditum einer der dem veröffentlichung einer dem e				
2	23. November 1998	2 7. 12. 98			
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Gryczka, P			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interns ales Aktenzeichen
PCT/EP 98/02777

· Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
GB 1551741 A	30-08-1979	DE 2519817 A BE 841409 A CA 1070711 A FR 2310331 A JP 51133212 A NL 7604539 A	11-11-1976 03-11-1976 29-01-1980 03-12-1976 18-11-1976 05-11-1976
US 4214106 A	22-07-1980	DE 2715666 A BE 865808 A CA 1098544 A FR 2386508 A GB 1599598 A JP 53124206 A NL 7803695 A	12-10-1978 09-10-1978 31-03-1981 03-11-1978 07-10-1981 30-10-1978 10-10-1978
EP 0417867 A	20-03-1991	AT 128381 T AU 602208 B AU 1497888 A CN 1030072 A,B CN 1055360 A,B CN 1059296 A,B DE 3854529 D DE 3854529 T EP 0285420 A EP 0662343 A WO 8807515 A JP 1503459 T JP 2749090 B US 4985572 A US 5149680 A	15-10-1995 04-10-1990 02-11-1988 04-01-1989 16-10-1991 11-03-1992 02-11-1995 28-03-1996 05-10-1988 12-07-1995 06-10-1988 22-11-1989 13-05-1998 15-01-1991 22-09-1992